Requested Patent:

JP3198049A

Title:

SILVER HALIDE COLOR PHOTOGRAPHIC SENSITIVE MATERIAL;

Abstracted Patent:

JP3198049:

**Publication Date:** 

1991-08-29;

Inventor(s):

TSUKAHARA JIRO; others: 01;

Applicant(s):

FUJI PHOTO FILM CO LTD;

**Application Number:** 

JP19890339807 19891227;

Priority Number(s):

IPC Classification:

G03C7/34;

Equivalents:

ABSTRACT:

PURPOSE:To obtain a photographic sensitive material giving a dye image having a fine hue and ensuring high coupling reactivity and high dye absorption density by incorporating a specified cyan dye forming coupler.

CONSTITUTION: A cyan dye forming coupler represented by formula I is incorpo rated. In the formula I, each of R and R is H, optionally substd. alkyl, alkenyl, cycloalkyl, etc., both of R and R are not H or 23/FONT

① 特許出願公開

## ◎ 公 開 特 許 公 報 (A) 平3−198049

51nt. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

@公開 平成3年(1991)8月29日

G 03 C 7/34

7915-2H

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全30頁)

図発明の名称 ハロゲン化銀カラー写真感光材料

②特 願 平1-339807

**20**出 願 平1(1989)12月27日

⑩発 明 者 塚 原 次 郎 神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写真フィルム株式会

补内

⑫発 明 者 横 山 茂 樹 神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写真フイルム株式会

社内

⑪出 願 人 富士写真フィルム株式 神奈川県南足柄市中沼210番地

会社

#### 明細書の浄書(内容に変更なし)

#### 明 総 書

1. 発明の名称 ハロゲン化鉄カラー写真感先 材料

#### 2 特許請求の範囲

支持体上に少なくとも一層のハロゲン化製乳剤 層を有するハロゲン化鉄カラー写真感光材料において、少なくとも一種の下配一般式(【)で扱わされるシアン色素形成カプラーを含有することを 特徴とするハロゲン化鉄カラー写真感光材料。

一般式( 1)

(式中、R<sup>0</sup>,R<sup>1</sup> は水素原子または世換もしくは無世換の、アルキル基、アルケニル基、シクロアルキル基またはアリール基を、R<sup>2</sup> はペンゼン環に世換可能な基を、R<sup>3</sup> は世換もしくは無世換のアリール基を、2 は水素原子またはカップリ

ング融脱器を、 $$|t| 0 \sim 40$  密数をそれぞれ扱わす。ただし、 $|R|^0$  及び $|R|^1$  が共に水素原子であることはなく、また $|R|^0$ 、 $|R|^1$  は共に炭素数 |A|0 上の無世換面鎖アルギル器であることはない。 |A|3 金明の詳細な説明

#### (産業上の利用分野)

本発明は、新規をフェノール型シアン色素形成 カプラーを含有するハロゲン化銀カラー写真感光 材料に関する。

#### (従来の技術)

ハロゲン化銀写真思九材料に露先を与えたもと 発色現像することにより酸化された芳香族一般ア ミン現像楽と色素形成カプラー(以下カプラーと いう)とが反応し、色画像が形成される。一般に、 この方法においては酸色法による色再現法が使わ れ、育、緑、赤を再現するためにはそれぞれ補色 の関係にあるイエロー、マゼンタ、およびシアン の色画像が形成される。シアン色画像の形成には、 フェノール酵導体、あるいはナフトール酵導体が カプラーとして多く用いられている。カラー写真 生においては、色形成カプラーは現像液中に弥加されるか、感光性写真乳剤層、もしくはその他の色像形成層中に内蔵され、現像によつて形成されたカラー現像薬の酸化体と反応することにより非拡散性の色素を形成する。

#### (発明が解決しようとする課題)

しかしながら、近年の写真感光材料に対する要求性能は厳しく、これらのカプラーでさえ、より高いカップリング反応性及びより高い色素敦収濃度が求め続けられている。

したがつて本発明の目的は優れた色相の色素像を与え、かつ高いカップリング反応性及び高い色素吸収優度を与えるシアンカプラーを含有するハロゲン化鍛カラー写真感光材料を提供することにある。

#### (課題を解決するための手段)

本発明者らは前配課題(目的)を選成すべく、 鋭意研究を重ねた結果、以下のハロゲン化銀カラ 一写真感光材料において、緑題が選成し得ること を見出した。

すなわち、支持体上に少なくとも一層のハロゲン化級乳剤層を有するハロゲン化級カラー写真感 光材料において、少なくとも一種の下配一数式 (【)で表わざれるシアン色素形成カプラーを含 有することを特徴とするハロゲン化級カラー写真 マゼンタ色素像の吸収との重なりが少なく、かつ 発色現像薬の酸化体とのカップリンク反応性にカラ いて低いものから高いものまで選べるため、カラーネガティブフィルムを中心として写真用途に 来広く用いられてきた。しかし、ナフトール型 オラーから 得られる色素像は疲労した 擦白 をまた は 楽白 定着谷に かいて 警費される 二価の鉄イオンにより 選元され 退色する傾向があり( 遺元退化 いう)、また 熱堅 平性に 劣ることから、 改良が強く望まれていた。

一方、米国特許第4 、3 3 3 、9 9 9 9 9 明細書には2位に P ーシアノフェニルウレイド基、3 位にパラスト基(射拡散性付与器)であるカルポンアミド基を有するフェノール型シアンカプラーは色素がフィルので会合することにより深色シフトし、優れた色相の色素像を与え、かつこれが堅牢性にいたため、前記ナフトール型シアンカプラーに代るカプラーとして広く利用され始めている。

感光材料によつて違成された。

一数式(1)

$$CONR^0R^1$$

$$CONH$$

$$CONH$$

$$CONH$$

$$CONH$$

$$CONH$$

(式中、R<sup>0</sup>,R<sup>1</sup> はそれぞれ水素原子または 世換もしくは無世換の、アルキル基、アルケニル 基、シクロアルキル基またはアリール基を、R<sup>2</sup> はベンゼン環上に世換可能な基を、R<sup>3</sup> は世失ち しくは無世換のアリール基を、乙は水業原子をた はカップリング離脱基を、&は0~4の整数をた はカップリング離脱基を、&ははできるを れぞれ扱わす。ただしR<sup>0</sup>、R<sup>1</sup> は炭素数い。 子である事はなく、またR<sup>0</sup>、R<sup>1</sup> は炭素数い。 またR<sup>0</sup>、R<sup>1</sup> は互いに結合して境を形成しても ほい。

以下に、一般式(【 )で表わされるシアンカプラーについて詳しく説明する。一般式(【 )にお

いて、ROおよびR<sup>1</sup>は好ましくは総炭素原子数 (以下じ数という)!~36(より好ましくは6 ~24)の直鎖状または分岐鎖状のアルキル毒、 じぬる~36(より好ましくは6~34)の直鎖 状または分岐鎖状のアルケニル基、じ数3~36 (より好ましくは6~24)の3~12負のシク ロアルキル基またはC数6~36(より好ましく は6~24)のアリール基を表わし、これらは世 拠基(例えばハロゲン原子、ヒドロキシル基、カ ルポキシル基、ヌルホ基、シアノ基、ニトロ基、 アミノ孟、アルキル孟、アルケニル基、アルキニ ル基、シクロアルキル基、アリール基、アルコキ シ岳、アリールオキシ圣、アルキルチオ岳、アリ ールテオ基、アルキルスルホニル基、アリールス ルホニル基、アシル基、アシルオキシ基、アルコ キシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、 カルボンアミド基、スルホンアミド基、カルパモ イル温、スルフアモイル基、ウレイド基、アルコ キシカルポニルアミノ番、スルフアモイルアミノ 基、アルコキシスルホニル基、イミド基または彼

紫境基、以上世換基群Aという)で置換されてい てもよい。Biは好ましくは直鎖状、分散鎖状も しくは世換品(アルコキシ品、アルキルチオ品、 アリールオキシ基、アリールテオ基、アルキルス ルホニル基、アリールスルホニル基、アリール基、 アルコキシカルポニル番、エポキシ番、シアノ番 またはハロゲン原子)を有するアルキル基〔例え ば n ーオクチル、 n ーデシル、 n ードデシル、 n ーヘキサデシル、ユーエチルヘキシル、3,5, **ょートリメチルヘキシル、3,5,5-トリメチ** ルヘキシル、ユーエチルーチーメチルペンチル、 **ユーヘキシルデシル、ユーヘブチルウンデシル、 ューオクチルドデシル、a,4,6-トリメチル** ヘプテル、2,4,6,8-テトラメテルノニル、 ペンジル、ユーフエネチル、3-( 1-オクチル フェノキシ)プロピル、3-(2,4-ジーしっ ペンチルフエノキシ ) プロピル、 4 ー ( 4 ービフ エニルオキシ)エチル、3-ドデシルオキシプロ ピル、ユードデシルチオエテル、9,10一エポ キシオクタデンル、ドデシルオキシカルボニルメ

チル、ユー(ユーナフチルオキシ)エチル」、無 **厳揍もしくは蘆秧巫(例えばハロゲン原子、アリ** ール基、アルコキシ基、アルキルチオ基、アリー ルオキシ基、アリールチオ基またはアルコキシカ ルポニル基)を有するアルケニル基〔例えばアリ ル、10-ウンデセニル、オレイル、シトロネリ ル、シンナミル)、無置換もしくは償換基(ハロ ゲン原子、アルキル基、シクロアルキル基、アリ ール書、アルコキシ番またはアリールオキシ番) を有するシクロアルキル盃〔例えばシクロペンチ ル、シクロヘキシル、3,3-ジメチルシクロヘ キシル、4~t-ブチルシクロヘキシル〕、また は無直挟もしくは促換基(ハロゲン原子、アルキ ル蚤、アルコキシ基、アルコキシカルボニル基、 アリール番、カルポンアミド墨、アルキルチオ基 またはスルホンアミド孟)を有するアリール基 〔例えばフエニル、4ードデシルオキシフエニル、 4ーピフエニリル、4ードデカンスルホンアミド フエニル、4-l-オクテルフエニル、3-ペン タデシルフェニル)であり、毎に好ましくは前記

直鎖状、分板鎖状もしくは世換アルキル基である。 一般式(1)においてR2はペンゼン環上に惟 換可能な基であり、好ましくは前配微換器群Aの 中から退ばれる基であり、 $\ell$ が複数のとき、 ${
m R}^{-2}$ は何じであつても異なつていてもよい。 凡 2 はさ らに好ましくはハロゲン康子( F、α、Br、I)、 じ数!~24のアルキル盃(例えばメテル、ブテ ル、1ーブチル、1ーオクテル、2ードデシル)、 じ数3~24のシクロアルキル基(例えばシクロ ペンチル、シクロヘキシル)、じ数1~44のT ルコキシ盃(例えばメトキシ、ブトキシ、ドデシ ルオキシ、ベンジルオキシ、ユーエテルヘキシル オキシ、3ードアシルオキシプロポキシ、2-ド デシルチオエトキシ、ドデシルオキシカルボニル メトキシ)、じ数ユーユチのカルポンプミド番 (例えはアセトアミド、ユーエチルヘキサンアミ ド、トリフルオロアトラミド ) またはC 数 / ~ 2 4のヌルホンアミド蚤(例えばメタンヌルホンア ミド、ドデカンスルホンアミド、トルエンスルホ

ンアミド)である。

一般式(【)においてまは好ましくは0~2の 整数であり、より好ましくは0または1の整数で ある。

一般式(【)においてR<sup>3</sup>は好ましくはじ数る ~36、より好ましくは6~13のアリール基を 表わし、前記盤換塞師Aから遺ばれる懺換蓋で懺 換されていても、稲台環であつてもよい。ここで、 好ましい直換基として、ハロダン原子(F、CL、 Br、I)、シアノ基、ニトロ基、アシル基(例 えばアセチル、ペンソイル)、アルキル基(例え はメテル、モーブテル、トリフルオロメテル、ト リクロロメテル)、アルコキシ基(例えばメトキ シ、エトキシ、ブトキシ、トリフルオロメトキシ)、 アルキルスルホニル墨(例えばメチルスルホニル、 プロピルスルホニル、ブチルスルホニル、ペンジ ルスルホニル)、アリールスルホニル基(例えば フエニルスルホニル、 ρートリルスルホニル、 ρ ークロロフエニルスルホニル )、 アルコキシカル ポニル基(例えばメトキシカルボニル、プトキシ カルボニル)、スルホンアミド基(例えばメタン

ルオロメチルフエニルまたは3-スルホンアミドフエニルであり、特に好きしくは4-シアノフエニル、3-シアノ-4-ハロゲノフエニル、4-シアノー3-ハロゲノフエニル、3,4-ジシアノフエニルまたは4-アルキルスルホニルフエニルである。

一般式(【)においてZは水素原子をたはカップリング離脱基(離脱原子を含む。以下向じ)を表わす。カップリング離脱基の好をしい例として、ハログン原子、一OR4、一SR4、

-OCR<sup>4</sup>, -OSO<sub>2</sub>R<sup>4</sup>, -NHCOR<sup>4</sup>,

じ数 4 ~ 3 0 の アリールアソ悪、じ数 7 ~ 3 0 で、かつ 世末原子でカップリング 活性位(2 の結合する位置)に結合する彼素環番(例えばコハク飲イミド、フタルイミド、ヒダントイニル、ピラソリル、ユーベンソトリアソリル)などが挙げられる。ここで R 4 はじ数 7 ~ 3 6 の アルキル番、じ数 2

スルホンアミド、トリフルオロメタンスルホンア ミド、トルエンスルホンアミド )、 カルパモイル 岳(例えばN、Nージメチルカルパモイル、Nー フェニルカルパモイル ) またはスルフアモイル基 (例えばN,N-ジエチルスルフアモイル、N-フエニルスルフアモイル)が挙げられる。凡るは 好ましくはハロゲン康子、シアノ基、スルホンア ミド基、アルキルスルホニル基、アリールスルホ ニル基及びトリフルオロメチル基の中から選ばれ る世換基を少なくとも一つ有するフェニル基であ り、さらに好ましくは4ーシアノフェニル、4-シアノーミーハロゲノフエニル、ミーシアノー4 ーハロゲノフエニル、4ーアルキルスルホニルフ エニル、チーアルキルスルホニルー3ーハロゲノ フエニル、チーアルキルスルホニルー3ーアルコ キシフエニル、ヨーアルコキシーチーアルキルス ルホニルフエニル、3,4-ジハロゲノフエニル、 **4ーハロゲノフエニル、3,4,5ートリハロゲ** ノフエニル、3,4 -ジシアノフエニル、3-シ アノーチ , ナージハロゲノフエニル、チートリフ

~36のアルケニル基、じ数3~36のシクロアルキル基、じ数6~36のアリール基またはじ数2~36の複素線基を表わし、これらの基は前記A群から過ばれる懺換基で置換されていてもよい。 2はさらに好ましくは水素原子、ハロゲン原子、アルコキン基、アリールオキン基またはアルキルテオ基であり、特に好ましくは水素原子、塩素原子、下配一般式(Ⅱ)で表わされる基または下配一般式(Ⅱ)で表わされる基である。

一般式([])

(式中、R<sup>5</sup> はハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、アルキル基、アルコキン基、アルキルチオ基、アルキルスルホニル基、アリールスルホニル 基、カルボンアミド基、スルホンアミド基、アルコキシカルボニル基、カルパモイル基、スルフア モイル基またはカルボキシル基を、mは0~3の 整数を扱わす。ことでmが複数のとき  $R^{-5}$  は同じでも異なつていてもよい。)

一般式(皿)

(式中、R<sup>6</sup>及びR<sup>7</sup>はそれぞれ水素原子また

ル基、アルキル基、アリール基、アルコキシ基、 アルケニルオキシ基、アリールオキシ毒または世 換もしくは無能換アミノ基を、nは1~6の整数

を**扱わす。ととで、 n が複数のとき ( C ) は何じ** | R7

R 6

でも異なつていてもよい。)

エチルカルバモイル、N-フェニルカルバモイル) であり、R<sup>6</sup> 及ひ H<sup>7</sup> はさらに好ましくは水素原 子、アルキル番またはアリール番である。一般式

(Ⅲ)においてYは好ましくはーじーまたは

一般式(II)において R. 8 は好ましくはアルキル 基、アルコキン番、アルケニルオキン番、アリー ルオキン基または筐換もしくは無値換アミノ基で あり、さらに好ましくはアルコキン基または筐換 もしくは無値換アミノ番である。

一般式(目)においてnは好ましくは/~3の 整数、より好ましくは/を表わす。

ところで、本発明の化台物に類似のシアンカブラーが特別的よフー204544、および特別的よフー204544、および特別的よフー204545号明福書に記載されている。 しかしながらこれらの化台物では、本発明の化台 物のような高いカップリング活性および高い色素 一般式(目)において、R s は好ましくはハロケン原子、アルギル基(例えばメチル、 t ーブチル、 t ーオクチル、ペンタデシル)、アルコギシ番(例えばメトキシ、 n ーオクチルオギシ、ペングルオギシ、メトギシエトキシ)、カルボンフェド番(例えばアセトアミド、ヨーカルボキシブロパンアミド)またはスルホンアミド、ロードデシルオギシペンスルホンアミド)であり、特に好ましくはアルギルエンスルホンアミド)であり、特に好ましくはアルギルをまたはアルコギシ番である。mは好ましくなのを数、より好ましくはのまたは1の整数である。

一数式(目)において、R B 及び/またはR?

が一価の器を扱わすとき、好ましくはアルギル器
(例えばメチル、エチル、ローブチル、エトキシ
カルボニルメチル、ペンジル、ローデンル、ロードデシル)、アリール器(例えばフェニル、ギー
クロロフエニル、ギーメトキシフエニル)、アシ
ル器(例えばアセチル、デカノイル、ベンゾイル、ピパロイル)またはカルバモイル器(例えばNー

吸収機度が得られない。

また、特開的63-/39848号明細書にも本発明に類似の化台物が配敷されている。この化台物は高いカツフリング活性および高い色素吸収機度を与えるものの、生成する色素の色相が好ましくない。

これらの事は、後述する異施例において明らか にされよう。

以下に一般式(【)における

$$\left(\begin{array}{c} CON \left( CH_2 - CH \left( \begin{array}{c} C_6 H_{13} \\ C_8 H_{17} \end{array} \right)_2 \end{array}\right)$$

$$\begin{array}{c} \text{CON-} \left(\text{CH}_2 - \text{CH} \left\langle \begin{array}{c} \text{C}_6 \text{H}_{13} \\ \text{C}_8 \text{H}_{17} \end{array} \right)_2 \end{array} \right.$$

$$\text{CH}_3 \text{CONH-} \left(\begin{array}{c} \text{CH}_2 - \text{CH} \left\langle \begin{array}{c} \text{C}_6 \text{H}_{13} \\ \text{C}_8 \text{H}_{17} \end{array} \right\rangle_2 \end{array} \right)$$

$$\alpha = \left( \begin{array}{c} c_{H_3} \\ c_{H-C_2H_5} \end{array} \right)_2$$

$$CON \left\{ CH_2 - CH < \frac{C_4 H_9}{C_2 H_8} \right\}_2$$

以下に一般式([)におけるは3の例を示す。

$$\begin{array}{c}
\alpha \\
\downarrow \\
SU_2N \\
\downarrow \\
U_2H_5
\end{array}$$

$$- \underbrace{\hspace{1cm}}_{F} = - \underbrace{\hspace{1cm}}_{SO_{2}NHC_{2}H}$$

以下に一般式(【)における2の例を示す。

H F 
$$\alpha$$
 -OCCH<sub>3</sub> -OSO<sub>2</sub>CH

$$-080_2$$
  $-00H_3$   $-00H_3$   $-000_2$   $-000_2$ 

$$- \bigotimes_{\alpha}^{\alpha} - \bigotimes_{c_{1}} c_{r_{3}} - \bigotimes_{s_{0}} c_{r_{3}}$$

-OCH 2 CONHCH 2 CH 2 OH

-OCH2CONHCH2CH2OCH3

-OCH2COOCH2CH2OCH8

-OCH2COOCH2COOC2H5

-OCH2 COOCH2 CH2 SO2 CH3

 $-OCH_2COOC_4H_9$ -sec  $-OCH_2COOC_4H_9$ -t

なお、乙がカツブリング離脱基の場合写真的有 用基(例えば現像抑制剤機器、色紫機器)を含有 しないことが好ましい。

以下に一般式(一)で長わされる化台物の具体別を 示すが、本発明はこれらに限定されるものではな v.

カブラー 帯 号	-NK0H1		R <sup>2</sup>	R 2	Z
,	$-N < \frac{C_8 H_{17}}{C_8 H_{17}}$	0		-CN	Н
. 2	- N H	o		-CN	н
3	$-N\left(CH_2-CH < \frac{C_4H_9}{C_2H_4}\right)_2$	o		-C>-cn	Н
4	$-N + CH_2 - CH < \frac{C_6H_{13}}{C_8H_{17}}$	0		-CN	н
g	-N C7H15	o		-CN	н
6	-N CH2-CH C4H9 CH2-CH C2H3	o		-Ch	H.

カブ	9-	-NR º K 1		K²	H a	Z
7		$-N\left(CH_2-CH < \frac{C_4H_9}{C_6H_{13}}\right)_2$	0		CN Cu	Н
8	,	CH <sub>3</sub> -N-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -CH-CH <sub>2</sub> -C <sub>4</sub> H <sub>9</sub> (-1)	0		-CN -α	н
9	,	C <sub>4</sub> H <sub>9</sub> C -N C <sub>4</sub> H <sub>9</sub> C <sub>8</sub> H <sub>17</sub> (-1)	o		-€-802°4H8	н
/	o	-N C4H9	0	·	-SO 2 CH3	н
	,	-N C <sub>6</sub> H <sub>17</sub>	0		-C-F	Н

カブラー 各 号	-NRºK1	•	R2	R <sup>3</sup>	z
/2	-N CH2-C	0		a a	Н
/3	$-N < \frac{CH_2CH_2-N}{C_{1.4}H_{2.0}} < \frac{CH_3}{CH_3}$	O		иняо 2 сн 3	Н
14	-N < CH2CH2-OC12H25	v	·	-Cooc 2 H2	H ·
15	-N CH273U-C12H25	0		COOC 2 H 5	Н
16	$C_{5}H_{11}(-t)$ -NH $C_{5}H_{11}(-t)$	o		- <b>-</b>	н

カプラー 杏 号	−NK°R¹	•	К²	к³	Z
17	-NH-CH <sub>2</sub> -CH C <sub>8</sub> H <sub>17</sub>	o	·	-CN	н
18	$-N\left(CH_2-CH < \frac{C_6H_{18}}{C_8H_{17}}\right)_2$	,	4 Ct	-CN	н
19	Cli 3 -N-COOC 1 2 H 2 5	,	#-NHCCH <sub>3</sub>	-CN	н
10	CH <sub>3</sub>   -N	,	#-NH8O2CH3	$ \alpha$ $\alpha$	Н
2/	NHC-C,H <sub>15</sub> UH <sub>3</sub> I O	o		-C'N	C <sub>8</sub> H <sub>17</sub> -t

特開平3-198049 (11)

カプラー 番 号	-N#° H1		H2	н,3	z
2.2	-N H	o		CN CN	C 8 H17-1
23	-NH←CH <sub>2</sub> → <sub>3</sub> O-C <sub>12</sub> H <sub>25</sub>	o		-{СУ-во₂сн₃	осн <b>,</b>
24	-NH←CH₂→₃OC₁₂H₂₅	0		. ∪ CN ————————————————————————————————————	OCH3
23	$-N - C - CH < C_4H_9$ $C_2H_5$	v		-CN	-0CH2COOC2H5

カブラー 备 号	-N#º#1		К2	K <sup>3</sup>	Z
26	$-N\left(CH_2-CH < \frac{C_2H_3}{C_4H_9}\right)_2$	o		-CN	-och²ch²ach²co²H
27	-N (CH2 CH (C2H5)2	o		-Соосн	-0-CH2CH2802CH3
28	-N-(CH2-CH C H13)2	o		OCH,	-O-CH2CH2-NCH3

化台物例/の台成

#### **台**成ルート

$$\longrightarrow \bigcup_{\text{CON}(C_8H_{17}-\pi)}$$

台取した c 6 . 9 8 ( 0 . 0 2 6 モル ) を入れ、 N , N - ジメテルアセトアミド 2 0 ml を加えて提 拌溶解し、これに上記の b に少量の N , N - ジメテルアセトアミドを加えて溶解した 被を 機 件 し な が ら 商下した。 室 国下 / 時間 機 拌 し た の ち 、 内容 物を / 8 の 氷 水中に 注ぎ込んだ。 析 出 物を 严 取 、 乾燥後、 アセトニトリルで 次いで アセトン / アセトニトリルで 再 結晶 し、 化 合物 の 白色 結晶 9 . 3 9 ( 収 × 7 5 %) を み た。

#### 元素分析值:

本発明において削配シアンカプラーは感光性ハロゲン化銀/モルあたり、通常の・Uの2ないしの・3モル使用し、好ましくはの・0/ないしの・2モル使用する。また/平万メートルあたりの強布量はの・0/ないしょミリモルであり、好ましくはの・/ないしよミリモルである。

本条明のシアンカブラーは、水中油縮分散法化

#### 化台物ョの台取

機拌器を装着した500ml=ツロフラスコに無水フタル酸16.39(0.11モル)と乾燥テトラヒドロフラン150mlを加え、撹拌して溶解した。これにジオクチルアミンコギ・19(0.1モル)を室温下撹拌しながら満下した。 荷下後2時間そのまま撹拌を続けたのち、右干の不帮物を炉別したのち溶媒を減圧留去し、残漁物をアセトニトリルで再結晶して、化台物 \*\*の白色結晶33.49(収率86%)を得た。

#### 化台物例/の台瓜

提拌器を装着した200配三ツロフラスコに a 10.09(0.026モル)、乾燥メテレンクロリド90配を加えて撹拌器解し、撹拌しなからオギザリルクロリド s.3配を簡下した。次に、N,N-ジメテルホルムアミドノ配を隔下した。 施下後、3時間量値下で撹拌を続けたのち、被圧留去し、化台物 b(褐色粘稠オイル)を得た。

機拌器を装置した200配三ツロフラスコに、 米国特許第4,333,999号に配載の方法で

より総元材料に導入できる。カプラーに対し、重 飲比で 4.0 ないし等の高沸点有機解解を使用で きる。好ましくは 1.0 ないし等の高沸点有機溶 解が使用でき、他の類似構造のシアンカプラーに 比べて 0.1 ないし零の少量の高沸点有機溶解で も安定に分散できる。高沸点有機溶解を使用せず に安定な分散物が得られるのが本発明のカラー写 異感 光材料の特徴である。

本発明においてはカブラー密棋としては後配の ものが利用できるが、シアンカプラーに対しては、 フタル酸エステル類(例えばジブテルフタレート、 ジーユーエチルヘキシルフタレート、 ジドデシル フタレート、エチルフタリルエチルクリコレート など)、脂肪酸エステル類(例えばテトラデカン 酸 3 エチルヘキシル、 ジー 3 ー エチルヘキシルア ジペート、 ジー 3 ー エチルヘキシルア コーエチルヘキシルタ , 1 0 ー エポキシステアレ ート

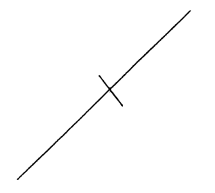
安息香酸エステル類(例えばユーエテルへキシル ペンゾエート、ドデシルペンゾエート、ヘギサデ シルーチーヒドロキシベンゾエート等)
フエノール梨(例えば、ユ,チージー(一ペンチ
ルフエノール、ユ,チージノニルフエノール、ユ、
チージドデシルフエノールなど)、および塩業化
パラフイン類(例えば、塩素含量がチャークの重
量ものパラフィン類)などの高棉点有機器媒が好ましい。

本発明のシアンカプラーは、感光性乳剤機、非 感光性乳剤層、中間層のいずれの層にも用いる場 ができるが、感光性乳剤層中に森加して用いる場 が好ましく、赤感性乳剤層中にな加して用いる場 がより好ましい。

本発明のシアンカブラーは、シアンカブラーとして単独で用いても良いし、他のシアンカプラーと併用して用いる事もできる。併用できる好ましいシアンカブラーとしては、ノーナフトール型シアンカブラー(米国特許690899号、特開昭64~18232に記載)、2~ウレイドフェノール切シアンカプラー(特開昭64~2044に

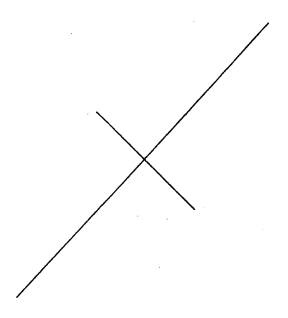
本発明に用いられる感光材料のハロゲン化銀乳 剤は、沃臭化銀、臭化銀、塩臭化銀、塩化銀等い かなるハロゲン組成のものでも使用できる。

乳剤のハロゲン組成は粒子間で異なつていても 等しくても良いが、粒子間で等しいハロゲン組成 を育する乳剤を用いると、各粒子の性質を均質に することが容易である。また、ハロゲン化銀乳剤 粒子内部のハロゲン組成分布については、ハロゲ ン化銀粒子のどの部分をとつても組成の等しい所 謂均一型構造の粒子や、ハロゲン化銀粒子内部の コア(芯)とそれを取り囲むシェル(般)(一層



記載)等が挙げられる。

本発明のカプラーは、例えばカラーペーパー、カラー反転ペーパー、カラーボジフイルム、カラースをフィルム、カラー直接ボジ感光材料に適用することができる。 特化カラーネガフィルムへの適用が好ましい。



ハロゲン組成は適用する感光材料の種類によつ て異なり、例えば、カラーペーパーなどのような プリント材料においては主として塩臭化銀乳剤系 が、カラーネガなどのような撮影材料においては 主として沃臭化銀乳剤系が用いられる。

また、迅速処理に適した感光材料には塩化銀含

有率の高い所謂高塩化銀乳剤が好ましく用いられる。これ等高塩化銀乳剤の塩化銀含有率は90モル%以上が好ましく、95モル%以上が更に好ましい。

こうした高塩化銀乳剤においては臭化銀局在層を先に述べたような層状もしくは非層状にハロゲン化銀粒子内部および/または表面に有する構造のものが好ましい。上記局在相のハロゲン組成は、臭化銀含有率において少なくとも10モル%のものが好ましく、20モル%を越えるものがより好ましい。そして、これらの局在層は、粒子内部、粒子表面のエッジ、コーナーあるいは面上にあることができるが、一つの好ましい例として、粒子のコーナー部にエピタキンヤル成長したものを挙げることができる。

本発明に使用するハロゲン化銀粒子の平均粒子サイズ(球状もしくは球に近い粒子の場合は粒子 直径を、立方体粒子の場合は、稜長をそれぞれ粒子サイズとし投影面積にもとづく平均であらわす。 平板粒子の場合も球換算で表わす。)は、2 μm

な変則的(irregular )な結晶形をもつものでも よく、またこれらの結晶形の複合形をもつもので もよい。また平板状粒子でもよい。

本発明に使用できるハロゲン化銀写真乳剤は、 例えばりサーチ・デイスクロージヤー (RD) M 17643 (1978年12月), 22~23頁, "I. 乳剤製造 (Emulsion preparation and types.)。、および同Mal 8 7 1 6 (1979年1 1月)、648頁、グラフキデ著「写真の物理と 化学」, ポールモンテル社刊 (P. Clafkides, Chemie et Phisique Photographique. Paul Montel , 1 9 6 7 ) 、ダフイン著「写真乳剤化学」。 フオーカルプレス社刊 (G. F. Duffin, Photographic Emulsion Chemistry (Focal Press, 1966))、ゼリクマンら著「写真乳剤の製造 と塗布」、フオーカルプレス社刊(V、L、 Zelikman et al ., Making and Coating Photographic Emuldion. Pocal Press , 196 4) などに記載された方法を用いて顕璧すること

ができる。

以下でO. lμm以上が好ましいが、特に好まし いのは1. 5 μm以下で0. 15 μm以上である。 粒子サイズ分布は狭くても広くてもいずれでもよ いが、ハロゲン化銀乳剤の粒度分布曲線に於る標 準偏差値を平均粒子サイズで割った値 (変動率) が20%以内、特に好ましくは15%以内のいわ ゆる単分散ハロゲン化銀乳剤を本発明に使用する ことが好ましい。また感光材料が目標とする階調 を満足させるために、実質的に同一の感色性を有 する乳剤層において粒子サイズの異なる2種以上 の単分散ハロゲン化銀乳剤(単分散性としては前 記の変動率をもつたものが好ましい) を同一層に 混合または別層に重層塗布することができる。さ らに 2 種以上の多分散ハロゲン化銀乳剤あるいは 単分散乳剤と多分散乳剤との組合わせを混合ある いは重層して使用することもできる。

本発明に使用するハロゲン化銀粒子の形は立方体、八面体、菱十二面体、十四面体の様な規則的 (regular ) な結晶体を有するものあるいはそれらの共存するものでもよく、また球状などのよう

米国特許第3,574,628号、同3,65 5,394号および英国特許第1,413,74 8号などに記載された単分散乳剤も好ましい。

また、アスペクト比が約5以上であるような平板状粒子も本発明に使用できる。平板状粒子は、ガトフ蓄、フオトグラフィック・サイエンス・アンド・エンジニアリング(Gutoff、 Photographic Science and Engineering)、第14巻、248~257頁(1970年):米国特許第4,434,226号、同4,414,310号、同4,433,048号、同4,439,520号および英国特許第2,112,157号などに記載の方法により簡単に調製することができる。

結晶構造は一様なものでも、内部と外部とが異質なハロゲン組成からなるものでもよく、層状構造をなしていてもよい、また、エピタキシヤル接合によつて組成の異なるハロゲン化銀が接合されていてもよく、また例えばロダン銀、酸化鉛などのハロゲン化銀以外の化合物と接合されていてもよい。

また種々の結晶形の粒子の混合物を用いてもよ

ハロゲン化銀乳剤は、通常、物理熟成、化学熟 成および分光増感を行ったものを使用する。この ような工程で使用される添加剤はリサーチ・デイ スクロージヤー版17643および同版1871 6に記載されており、その該当箇所を後掲の表に まとめた。

本発明に使用できる公知の写真用添加剤も上記 の 2 つのリサーチ・デイスクロージヤーに記載さ れており、下記の表に関連する記載箇所を示した。

	添加剤種類	R D 17643	R D 18716
1	化学增感剤	2 3 頁	648頁右欄
2	感度上昇剤		同上
3	分光增感剤、	23~24頁	648頁右欄~
	強色增感剤		649頁右欄
4	増 白 剤	2 4 頁	
5	かぶり防止剤	24~25頁	649頁右欄~
	および安定剤		
6	光吸収剤、フ	25~26頁	649頁右欄~

3. 933, 501号、同第4, 022, 620 号、同第4, 326, 024号、周第4, 401. 752号、同第4, 428, 961号、特公昭5 8-10739号、英国特許第1, 425, 02 0号、同第1. 476. 760号、米国特許第3. 973,968号、同第4,314,023号、 同第4,511,649号、欧州特許第249。 473A号、等に記載のものが好ましい。

マゼンタカプラーとしては5-ピラゾロン系及 びピラゾロアゾール系の化合物が好ましく、米国 待許算4,310,619号、問第4,351. 897号、欧州特許第73.636号、米国特許 第3, 061, 432号、周第3, 725, 06 7号、リサーチ・デイスクロージャーMn 2 4 2 2 0 (1984年6月)、特開昭60-33552 号、リサーチ・デイスクロージヤー№24230 (1984年6月)、特開昭60-43659号、 同61-72238号、同60-35730号、 同55-118034号、同60-185951 号、米国待許第4,500,630号、伺第4,

650頁左欄 紫外線吸収剤 7 ステイン防止剤 25頁右欄 650頁左~右欄 8 色素画像安定剤 25頁 硬膜剂 651頁左枷 26.頁 10 パインダー 26頁 **周**上 11 可塑剤、潤滑剤 27頁 650頁右欄

イルター協科

12 塗布助剤、

表面活件刻

13 スタチツク防止剤 2.7頁 伺 上 また、ホルムアルデヒドガスによる写真性能の 劣化を防止するために、米国特許4,411,9 87号や同第4, 435, 503号に記載された ホルムアルデヒドと反応して、固定化できる化合 物を感光材料に添加することが好ましい。

26~27頁

650百右棚

本発明には種々のカラーカプラーを使用するこ とができ、その具体例は前出のリサーチ・ディス クロージヤー (RD) Na.1 7 6 4 3 、VI - C ~ G に記載された特許に記載されている。

イエローカプラーとしては、例えば米国特許第

. 540, 654号、同第4, 556, 630号、 国際公開WO88/04795号等に記載のもの が特に好ましい。

かみたがない。 本本<u>Mルガーと併用いま</u> ングアンカブラーとしては、フェノール系及びナ フトール系カプラーが挙げられ、米国特許54. 052, 212号、同第4, 146, 396号、 同第4, 228, 233号、同第4, 296, 2 00号、阎第2,369,929号、同第2,8 01.171号、同第2.772.162号、同 第2, 895, 826号、同第3, 772, 00 2号、同第3, 758, 308号、同第4, 33 4,011号、同算4,327,173号、西独 特許公開第3, 329, 729号、欧州特許第1 21, 365A号、同第249, 453A号、米 国特許第3, 446, 622号、同第4, 333, 999号、同第4,775,616号、简第4. 451,559号、同第4,427,767号、 同第4,690,889号、同第4,254,2 12号、同第4, 296, 199号、特開昭61 - 4 2 6 5 8 号等に記載のものが好ましい。

発色色素の不要吸収を補正するためのカラード・カプラーは、リサーチ・デイスクロージヤー版 17643のVIIーG項、米国特許第4,163,670号、特公昭57-39413号、米国特許第4,004,929号、同第4,138,258号、英国特許第1,146,368号に記載のものが好ましい。また、米国特許第4,774,181号に記載のカップリング時に放出された蛍光色素により発色色素の不要吸収を補正するカプラーや、米国特許第4,777,120号に記載の現像主票と反応して色素を形成しうる色素プレカーサー基を離脱基として有するカプラーを用いることも好ましい。

発色色素が適度な拡散性を育するカプラーとしては、米国特許第4,366,237号、英国特許第2,125,570号、欧州特許第96,570号、西独特許(公開)第3,234,533号に記載のものが好ましい。

ポリマー化された色素形成カプラーの典型例は、 米国特許第3.451.820号、同第4.08

27号等に記載の競争カプラー、米国特許第4, 283,472号、同第4,338,393号、 同第4、310、618号等に記載の多当量カプ ラー、特別的60-185950号、特別的62 - 2 4 2 5 2 号等に記載のDIRレドツクス化合 物放出カプラー、DIRカプラー放出カプラー、 DIRカプラー放出レドツクス化合物もしくは DIRレドツクス放出レドツクス化合物、欧州特 許第173.302A号、問第313.308A 号に記載の離脱後復色する色素を放出するカプラ 一、R. D. Mall449、同24241、特別 昭61-201247号等に記載の漂白促進剤放 出カプラー、米国特許第4,553,411号等 に記載のリガンド放出カプラー、特別昭63-7 5747号に記載のロイコ色素を放出するカプラ 一、米国特許第4.774.181号に記載の蛍 光色素を放出するカプラー等が挙げられる。

本発明に使用するカプラーは、種々の公知分散 方法により感光材料に導入できる。

水中油繭分散法に用いられる高沸点有機溶媒の

0,211号、同第4,367,282号、同第4,409,320号、同第4,576,910号、英国特許第2,102,173号等に記載されている。

カップリングに伴って写真的に有用な残基を放出するカプラーもまた本発明で好ましく使用できる。現像抑制剤を放出するDIRカプラーは、前述のRD17643、M~F項に記載された特許、特開昭57-151944号、同57-154234号、同60-184248号、同63-37346号、同63-37350号、米国特許4,248,962号、同4,782,012号に記載されたものが好ましい。

現像時に画像状に造核剤もしくは現像促進剤を放出するカプラーとしては、英国特許第2,097,140号、同第2,131,188号、特開昭59-157638号、同59-170840号に記載のものが好ましい。

その他、本発明の感光材料に用いることのできるカプラーとしては、米国特許第4, 130, 4

例は米国特許第2、322、027号などに記載されている。また、ポリマー分散法の1つとしてのラテックス分散法の工程、効果、含浸用のラテックスの具体例は、米国特許第4、199、363号、西独特許出願(OLS)第2、541、274号および問第2、541、230号などに、有機溶媒可溶性ポリマーによる分散法についてはPCT国際公開番号WO88/00723号明細審に記載されている。

前述の水中油滴分散法に用いる有機溶媒としては、例えばフタール酸アルキルエステル(ジブチルフタレートなど)、リン酸エステル(ジフエニルフオスフエート、トリフエニルフオスフエート、トリクレジルフオスフエート、ジオクチルブチルフオスフエート)、クエン酸エステル(例えばアセチルクエン酸トリブチル)、安息香酸エステル類(例えば、安息香酸2ーエチルへキシル、2、4ージクロロ安息香酸2ーエチルへキシル)、アルキルアミド(例えばジエチルラウルアミド)、脂肪酸エステル類(例えば、コハク酸ジー2ーエチルへキシル、テトラデカン酸2ーへキシルデシル、クエン酸ト

リブチル・ジェチルアゼレート)、塩素化パラフィン類(塩素含量10%ないし80%のパラフィン類)、トリメシン酸エステル類(例えばトリメシン酸トリブテル)など、又は溶点約30℃~150℃の有機溶媒、例えば酢酸エチル、酢酸ブチルの如き低級アルキルアセテート、プロピオン酸エチル、2級ブチルアルコール、メチルイソブテルケトン、β-エトキシエチルアセテート、メチルセロソルブアセテート等を併用してもよい。

マカラーカプラーの標準的な使用量は、感光性ハロゲン化銀の1モルあたり0.001ないし1モルの範囲であり、好ましくはイエローカプラーでは0.01ないし0.5モル、マゼンタカプラーでは0.003ないし0.3モル、またシアンカプラーでは0.002ないし0.3モルである。

本発明のカラー感光材料中には、特開昭63-257747号、同62-272248号、および特開平1-80941号に記載の1.2-ベンズイソチアゾリン-3-オン、n-ブチル、p-ヒドロキンベンゾエート、フエノール、4-クロル-3.5-ジメチルフエノール、2-フエノキシエタノール、2-(4-チアゾリル)ベンズイ

pーアルコキシフェノール類、ピスフェノール類を中心としたヒンダードフェノール類、没食子酸 誘導体、メチレンジオキシベンゼン類、アミノフェノール類、ヒンダードアミン類およびこれら各化合物のフェノール性水酸基をシリル化、アルキル化したエーテルもしくはエステル誘導体が代表例として挙げられる。また、(ピスサリチルアルドキシマト)ニッケル錯体および(ピスーN、Nージアルキルジチオカルバマト)ニッケル錯体に代表される金属錯体なども使用できる。

有機褪色防止剤の具体例は以下の特許の明細書に記載されている。

ハイドロキノン類は米国特許第2、360,290号、同第2、418、613号、同第2、700、197号、同第2、728、659号、同第2、732、300号、同第2、735、765号、同第3、982、944号、同第4、430、425号、英国特許第1、363、921号、米国特許第2、710、801号、同第2、816、028号など

ミダゾール等の各種の防腐剤もしくは防散剤を添加することが好ましい。

本発明に用いられる写真感光材料は通常用いられているプラスチックフイルム(硝酸セルロース、 酢酸セルロース、ポリエチレンテレフタレートな ど)、紙などの可捷性支持体またはガラス、など の剛性の支持体に塗布される。支持体及び塗布方 法については、詳しくはリサーチ・デイスクロー ジヤー176巻 Item 17643 XV項(p. 27)XVI項(p. 28)(1978年12月号) に記載されている。

本発明を用いて作られる感光材料は、色カブリ 防止剤として、ハイドロキノン誘導体、アミノフ エノール誘導体、没食子酸誘導体、アスコルビン 酸誘導体などを含有してもよい。

本発明の感光材料には、種々の褪色防止剤を用いることができる。即ち、シアン、マゼンタ及び /又はイエロー画像用の有機褪色防止剤としては ハイドロキノン類、 6 ーヒドロキシクロマン類、 5 ーヒドロキシクマラン類、スピロクロマン類、

・に、6~ヒドロキシクロマン類、5~ヒドロキシ クマラン類、スピロクロマン類は米国特許第3. 432,300号、同第3,573,050号、 同第3,574,627号、同第3,698,9 09号、周第3.764.337号、特開昭52 - 152225号などに、スピロインダン類は米 国特許第4, 360, 589号に、p-アルコキ シフエノール類は米国特許第2, 735, 765 号、英国特許第2。066。975号、特開昭5 9-10539号、特公昭57-19765号な どに、ヒンダードフェノール類は米国特許第3. 700, 455号、特開昭52-72224号、 米国特許 4, 228, 235号、特公昭52-6 623号などに、没食子酸誘導体、メチレンジオ キシペンゼン類、アミノフエノール類はそれぞれ 米国特許第3, 457, 079号、同第4, 33 2,886号、特公昭56-21144号などに、 ヒンダードアミン類は米国特許第3, 336, 1 35号、同第4, 268, 593号、英国特許第 1, 326, 889号、同第1, 354, 313

号、同第1、410、846号、特公昭51-1420号、特開昭58-114036号、同第59-53846号、同第59-78344号などに、金属錯体は米国特許第4、050、938号、同第4、241、155号、英国特許第2、027、731(A)号などにそれぞれ記載されている。これらの化合物は、それぞれ対応するカラーの対し適常5ないし100重量%をカプラーと共乳化して感光層に添加することにより、目的を達成することができる。シアン色素像の熱および特に光による劣化を防止するためには、シアン発色層およびそれに関接する両側の層に集外線吸収剤を導入することがより効果的である。

紫外線吸収剤としては、アリール基で置換されたベンゾトリアゾール化合物(例えば米国特許第3,533,794号に記載のもの)、4ーチアゾリドン化合物(例えば米国特許第3,314,794号、同第3,352,681号に記載のもの)、ベンゾフエノン化合物(例えば特開昭46-2784号に記載のもの)、ケイヒ酸エステル

イス者、ザ・マクロモレキユラー・ケミストリー・オブ・ゼラチン (アカデミック・プレス、19 64年発行) に記載がある。

本発明の感光材料の現像処理に用いる発色色現像 をは、好ましくは芳香族第一級アミン系発色色現像 を実施分とするアルカリ性水であるルルスフェノールを決しては、アミノーレンジアとしては、アフェーレンジアとしてあるが、ローフェニレンのであるが、ロースートのインストルーム・ステルーは、ロース・ステルース・ステルース・ステルース・ステルース・ステルース・ステルース・ステール・ステートのではなどが挙げられる。こともできないは目的に応じ2種以上併用することもできる。

発色現像液は、アルカリ金属の炭酸塩、ホウ酸

化合物(例えば米国特許第3,705,805号、同第3,707,395号に記載のもの)、ブタジェン化合物(米国特許第4,045,229号に記載のもの)、あるいはペンゾオキシドール化合物(例えば米国特許第3,700,455号に記載のもの)を用いることができる。紫外線吸収性のカプラー(例えばαーナフトール系のシアン色素形成カプラー)や、紫外線吸収性のポリマーなどを用いてもよい。これらの紫外線吸収剤は特定の層に媒染されていてもよい。

なかでも前記のアリール基で置換されたベンゾ トリアゾール化合物が好ましい。

本発明の感光材料の乳剤層に用いることのできる結合剤または保護コロイドとしては、ゼラチンを用いるのが有利であるが、それ以外の親水性コロイド単独あるいはゼラチンと共に用いることができる。

本発明においてゼラチンは石灰処理されたものでも、酸を使用して処理されたものでもどちらで もよい。ゼラチンの製法の詳細はアーサー・ヴァ

塩もしくはリン酸塩のようなpH級衝剤、臭化物 塩、沃化物塩、ベンズイミダゾール類、ベンゾチ アゾール類もしくはメルカプト化合物のような現 像抑制剤またはカブリ防止剤などを含むのが一般 的である。また必要に応じて、ヒドロキシルアミ ン、ジエチルヒドロキシルアミン、亜硫酸塩ヒド ラジン類、フエニルセミカルパジト類、トリエタ ノールアミン、カテコールスルホン酸類、トリエ チレンジアミン(1、4-ジアザビシクロ【2、 2, 2] オクタン) 類の如き各種保恒剤、エチレ ングリコール、ジエチレングリコールのような有 提諮剤、ペンジルアルコール、ポリエチレングリ コール、四級アンモニウム塩、アミン類のような 現像促進剤、色素形成カプラー、競争カプラー、 ナトリウムポロンハイドライドのようなカブラセ 剤、1-フエニル-3-ピラゾリドンのような補 助現像主薬、粘性付与剤、アミノポリカルボン酸、 アミノポリホスホン酸、アルキルホスホン酸、ホ スポノカルボン酸に代表されるような各種キレー 卜剤、例えば、エチレンジアミン四酢酸、ニトリ

ロ三酢酸、ジエチレントリアミン五酢酸、シクロヘキサンジアミン四酢酸、ヒドロキシエチルイミノジ酢酸、1-ヒドロキシエチリデンー1, 1-ジホスホン酸、ニトリローN, N, N-トリメチレンホスホン酸、エチレンジアミンーN, N, N, ーテトラメチレンホスホン酸、エチレンプアミンージ(o-ヒドロキシフエニル酢酸)及びそれらの塩を代表例として挙げることができる。

また反転処理を実施する場合は通常黒白現像を行ってから発色現像する。この黒白現像液には、ハイドロキノンなどのジヒドロキシペンゼン類、1ーフエニルー3ーピラゾリドンなどの3ーピラゾリドン類またはNーメチルーpーアミノフエノールなどのアミノフエノール類など公知の黒白現像主薬を単独であるいは組み合わせて用いることができる。

これらの発色現像液及び風白現像液のpHは9~12であることが一般的である。またこれらの 現像液の補充量は、処理するカラー写真感光材料

代表的漂白剤としてはフェリシアン化物;重クロ ム酸塩;鉄(Ⅲ) もしくはコパルト(Ⅲ) の有機 緯塩、例えばエチレンジアミン四酢酸、ジエチレ ントリアミン五酢酸、シクロヘキサンジアミン四 酢酸、メチルイミノ二酢酸、1. 3ージアミノブ ロパン四酢酸、グリコールエーテルジアミン四酢 酸、などのアミノポリカルポン酸類もしくはクエ ン酸、酒石酸、リンゴ酸などの錯塩;過硫酸塩; 具素酸塩:過マンガン酸塩:ニトロペンゼン類な どを用いることができる。これらのうちエチレン ジアミン四酢酸鉄 (皿) 錯塩を始めとするアミノ ポリカルボン酸鉄(皿)錯塩及び過硫酸塩は迅速 処理と環境汚染防止の観点から好ましい。さらに アミノポリカルポン酸鉄 (型) 錯塩は漂白液にお いても、漂白定着液においても特に有用である。 これらのアミノポリカルボン酸鉄 (皿) 錯塩を用 いた漂白液又は漂白定着液のpHは通常5.5~ 8であるが、処理の迅速化のために、さらに低い PHで処理することもできる。

漂白液、漂白定着液及びそれらの前浴には、必

にもよるが、一般に感光材料1平方メートル当たり3 ℓ以下であり、補充液中の異化物イオン濃度を低減させておくことにより5 0 0 m ℓ以下にすることもできる。補充量を低減する場合には処理権の空気との接触面積を小さくすることによって液の蒸発、空気酸化を防止することが好ましい。また現像液中の異化物イオンの蓄積を抑える手段を用いることにより補充量を低減することもできる。

発色現像後の写真乳剤層は通常漂白処理される。 漂白処理は定着処理と同時に行なわれてもよい。更に が、漂白定着処理)、個別に行なわれてもよい。更に 処理の迅速化を図るため、漂白の上で後 のの迅速化を図るため、では で処理の迅速化を図るため、では で処理がある。では での地理をで必要すること、原音を をで必要すること、原音処理である。 に定着処理すること、原音処理である。 に定着処理すること、のにできる。 ではで、これで、ののののに ののののののので、 ののののののでは、例えば、ののののののでのである。 ののののののののでのである。 ののののののでのである。 ののののののでいるのののでいる。 のののののでいる。

要に応じて漂白促進剤を使用することができる。 有用な漂白促進剤の具体例は、次の明細書に記載 されている:米国特許第3,893,858号、 西独特許第1,290,812号、特開昭53-95630号、リサーチ・デイスクロージヤー心 17, 129号 (1978年7月) などに記載の メルカプト基またはジスルフイド結合を有する化 合物: 特開昭 5 0 - 1 4 0 1 2 9 号に記載のチア ゾリジン誘導体:米国特許第3.706.561 号に記載のチオ尿素誘導体:特開昭58-162 35号に記載の沃化物塩;西独特許第2,748. 430号に記載のポリオキシエチレン化合物類; 特公昭45-8836号記載のポリアミン化合物 類:臭化物イオン等が使用できる。なかでもメル カプト基またはジスルフイド基を有する化合物が 促進効果が大きい観点で好ましく、特に米国特許 第3, 893, 858号、西特許第第1, 290, 812号、特開昭53-95630号に記載の化 合物が好ましい。更に、米国特許第4,552, 834号に記載の化合物も好ましい。これらの課

白促進剤は感光材料中に感加してもよい。撮影用のカラー感光材料を漂白定着するときにこれらの 漂白促進剤は特に有効である。

定着剤としてはチオ硫酸塩、チオシアン酸塩、 チオエーテル系化合物、チオ尿素類、多量の沃化・ 物塩等をあげることができるが、チオ硫酸塩の使 用が一般的であり、特にチオ硫酸アンモニウムが 最も広範に使用できる。漂白定着液の保恒剤とし ては、亜硫酸塩や重亜硫酸塩あるいはカルボニル・ 重亜硫酸付加物が好ましい。

本発明のハロゲン化銀カラー写真感光材料は、 脱鈕処理後、水洗及び/又は安定工程を経るのが 一般的である。水洗工程での水洗水量は、感光材料の特性(例えばカブラー等使用素材による)、 用途、更には水洗水温、水洗タンクの数(段数)、 向流、順流等の補充方式、その他種々の条件によって広範囲に設定し得る。このうち、多段向流方式における水洗タンク数と水量の関係は、Journal of the Society of Motion Picture and Television Engineers 第64巻、p. 248~

は、4~9であり、好ましくは5~8である。水 洗水温、水洗時間も、感光材料の特性、用途等で 種々設定し得るが、一般には、15~45℃で2 0秒~10分、好ましくは25~40℃で30秒 ~5分の範囲が選択される。更に、本発明の感光 材料は、上記水洗に代り、直接安定液によつて処 理することもできる。このような安定化処理においては、特開昭57~8543号、58~148 34号、同60~220345号に記載の公知の 方法はすべて用いることができる。

又、前記水洗処理に続いて、更に安定化処理する場合もあり、その例として、撮影用カラー感光 材料の最終浴として使用される、ホルマリンと界 面活性剤を含有する安定浴を挙げることができる。 この安定浴にも各種キレート剤や防黴剤を加える こともできる。

上記水洗及び/又は安定液の補充に伴うオーパーフロー液は脱銀工程等他の工程において再利用することもできる。

本発明のハロゲン化銀カラー感光材料には処理

2 5 3 (1 9 5 5年 5 月号) に記載の方法で、求 めることができる。

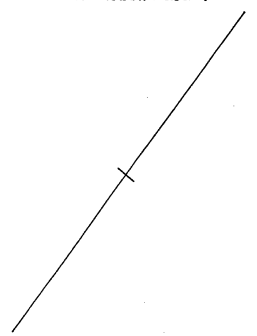
前記文献に記載の多段向流方式によれば、水洗 水量を大幅に減少し得るが、タンク内における水 の滞留時間の増加により、バクテリアが緊箍し、 生成した浮遊物が感光材料に付着する等の問題が 生じる。本発明のカラー感光材料の処理において、 このような問題の解決策として、特開昭62-2 88838号に記載のカルシウムイオン、マグネ シウムイオンを低減させる方法を極めて有効に用 いることができる。また、特別昭57-8542 号に記載のイソチアゾロン化合物やサイアベンダ ゾール類、塩素化イソシアヌール酸ナトリウム等 の塩素系殺菌剤、その他ペンゾトリアゾール等、 堀口博著「防菌防黴の化学」(1986年)三共 出版、衛生技術会編「微生物の滅菌、殺菌、防黴 技術」(1982年)工業技術会、日本防菌防癌 学会編「防菌防敵剤事典」(1986年)に記載 の数菌剤を用いることもできる。

本発明の感光材料の処理における水洗水のpH

の簡略化及び迅速化の目的で発色現像主薬を内蔵しても良い。内蔵するためには、発色現像主薬の各種プレカーサーを用いるのが好ましい。例えば米国特許第3,342,597号記載のインドアニリン系化合物、同第3,342,599号、リサーチ・デイスクロージヤー14,850号及び同15,159号記載のシツフ塩基型化合物、米国特許第3,719,492号記載の企属塩量体、特許33,719,492号記載の企属塩量体、特別昭53-135628号記載のウレタン系化合物を挙げることができる。

本発明のハロゲン化銀カラー感光材料は、必要に応じて、発色現像を促進する目的で、各種の1~フェニルー3~ピラゾリドン類を内蔵しても良い。典型的な化合物は特開昭56~64339号、同57~144547号、および同58~115438号等記載されている。

本発明における各種処理液は10℃~50℃に おいて使用される。通常は33℃~38℃の温度 が振準的であるが、より高温にして処理を促進し 処理時間を短縮したり、逆により低温にして画質の向上や処理液の安定性の改良を違成することができる。また、感光材料の節銀のため西独特許第2,226,770号または米国特許第3,674,499号に記載のコバルト補力もしくは過酸化水素補力を用いた処理を行ってもよい。



#### ポリメチルメタアクリレート的

子(直径/.5μm)

0.4

/ ーオキシー3,5 ージクロロ ー 8 ートリアジン酸ナトリウ

۵.04

次に、乳剤脂中にジブチルフタレートを添加しない以外は、試料/06と同様の方法で試料//2を作成した。このようにして作成したカラー感

た材料(試料/0/-//2)を、幅33mm投
さ/20mmの大きさに裁断し、連続機関のウェ
ッジを用いて、寫光強度40cmsの白色光にて

第光した後、下記のカラー現像処理を行なつた。
カラー現像処理(温度38°C)

カラー現像 3分/5秒

魚 白 6分30秒

足 着 4分20秒

各工物に用いた処理液組成は下配の通りであつた。

#### 哭施例

次化、本発明の効果を実施例によつて具体的に 観明するが、本発明はこれらに限定されるもので はない。

#### 実施例1

下途を施した三酢酸セルロース支持体上に、乳剤層及ひ保設層の二層よりなる単色に発色する感 尤材料(飲料/0/-//)を下配に示す組成 で作成した。数値は、カプラー以外についてはタ /m²単位で表わした。(ハロゲン化銀について は、銀換算での値を示した)

#### 乳剂层

**改具化銀乳剤( 妖化鍛るモル名、半均粒径 0 .** 

3 µ m )

做 0 . 8

ゼラチン

1 . 2

カブラー(第/長参照)

mol/m² 軟位 0.00/

シブチルフタレート

0.3

#### 保護層

ゼラチン

0.9

#### カラー現像液

ジエチレントリアミン五酢酸 /.09

**ノーヒドロキシエテリデンー** 

/ , / ージホスホン酸

2 . 0 %

亜硫酸ナトリウム

4.09

炭酸カリウム 異化カリウム

1.48

次化カリウム

/ , 3 mg

ヒドロキシルアミン硫酸塩

2.49

The second second

• . .

4-(N-エチル-N-#-

ヒドロキシエチルアミノ)

**ネーメテルアニリン焼酸塩** 

ρH

4.58

水を加えて

/.0g

#### 微白液

ノ,ヨージアミノフロバン四

酢舣第二鉄アンモニウム塩

105.08

アンモニア水

3 . O ml

異化アンモニウム

150.09

硝酸アンモニウム

10.08

水を加えて

1.01

(最大マゼンタ優麗)を柳足した。韶県を第1段

に示す。各値は試料!0!の側定値を!とした時

DmaxR(最大シアン機能)およびDmaxG

の相対値で表わした。

定着板

エチレンジアミン四酢酸二ナ

・トリウム塩

/ . U ¥

亜硫像ナトリウム

4.09

チオ鼠散アンモニウム水裕液

(70%)

7 5 . 0 ml

鬼亜焼飲ナトリウム

4.68

水を加えて

. . .

рH

ρH

安定款

ホルマリン(40%)

2 . O m£

ポリオキシエチレン・ρーモ

ノノニルフェニルエーテル

(平均重台肢与 / 0 )

水を加えて

. 0

カラー現像処理工機においてシアン発色した試料( / 0 / ~ / / 2 )を、富士式機能計を用いて、ガンマ値(センシトメトリー曲級の勾配)、

比較カプラー

A 米国特許額4,333,999時に記載

お 特別出よフースのサよザザに記載

C<sub>12</sub>H<sub>25</sub>NHCU CONH CONH CON

#### じ 特期的よフースのサまチまに配叙

C12H28NHCO CONH

#### ひ 特開昭63-/59848に記載

第1投より、本発別の化台物を用いた場合は、 比較カプラーA、 日かよびじを用いた場合化比ペ てカップリング反応性が高く、かつ較大発色機能 の高い値像を与えることがわかる。また、本発明 の化台物を用いた場合は、比較カプラーDを用いた場合に見られるようなマゼンタ機度の増大を伴わすにシアン機度が増大することがわかる。

第/袋

联 科 哲 与	カナラー	ガンマ値	Dma x R	DmaxG
101	A (比較的	1.00	1.00	1.00
102	B( , )	1.20	0.96	1.01
103	U( # )	0.92	0.93	1.08
104	ν(•)	1.49	1.46	1.45
105	2 (本発明)	1.40	1.41	0.99
106	3 ( 🕴 )	1.43	1.43	1.00
107	6(1)	1.32	1.49	0.97
108	9(1)	/.53	1.51	0.98
109	18( # )	1.43	1.44	0.96
110	22( # )	1.82	1.39	0.95
111	24( , )	1.80	1.42	0.96
1/2	3( , )	1.71	1.41	0.96

			100 100040 (20)
<b>疾施例 2</b>		U - 2	0.08
下強りを施した三酢酸	セルロース支持体上に下	U - 3	0.10
配の組成の感光層を強布	した多層ハロゲン化銀感	H B 8 - 1	0.10
光材料(試料201~2	10)を作成した。	H B S - 2	0.02
(		ゼラチン	0,88
各成分に対応する収字	は、 9 / m <sup>2</sup> 単位で <b>投</b> し	<b>第3層(第 / 赤磁乳剂層)</b>	
た薬布量を示し、ハロゲ	ン化銀については、銀換	乳剂 A	鉄 0,23
鼻の強布量を示す。ただ	し塩瓜色紫化ついては、	乳剂日	· 做 0 . 2 s
向一層のハロゲン化銀!	モルに対する銃布量をモ	增感色料 【	6.9×10 <sup>-5</sup>
ル単位で示す。	•	烟胀色紫 [	/ . F × / 0 - 5
第1層(ハレーション防	止/ )	增聚色紫眉	3./×/0 <sup>-4</sup>
黒色コロイド 鉄	<b>銀 0 . / 8</b>	カプラー(第2長参照)	6.3×/0-4
ゼラチン			( モル/ m <sup>2</sup> )
第2周(中間層)	•	E X - / 0	0.020
2 、5ージー1ーペン	タデシル	11 8 8 - /	0.060
ハイドロキノン	0.18	ゼラチン	0 . 7 3
E X - /	0.07	<b>第4胎(第2赤感乳剤腫)</b>	
E X - 3	0 . 0 2	乳剤G	鉄 / . 0
E X - / 2	0.002	增感色素】	s./×/0-5
U - /	0.06	增感色素 [	/ . 4 × / 0 <sup>- 5</sup>
•			
增感色素型	2 . 3 × / o = 4	E X - 3	0.040
カプラー(第2世参照	_ 4	H B 8 - /	0.020
	( モル/ m <sup>2</sup> )	ゼラチン	0.68
E X - 3	0.010	第7層(第1線感乳剤層)	
E X - #	0.030	乳剂A	假 0./5
E X - / 0	0.0/3	乳剂日	飯 0./3
H B S - /	0.060	增帐色数 V	3 . 0 × / 0 - 5
ゼラチン	1.1	增感色紫 Vi	/ . 0 × / 0 <sup>- 4</sup>
第3層(第3赤感乳剂層	)	增感色素VI	3 . 8 × / 0 - 4
乳剤 D	銀 / . 6 0	E X - 6	0.260
<b>增感色术</b> 【	s. 4 × / 0 - 5	E X - /	0.02/
增感色素 ]	/ . 4 × / o - 5	E X - 7	0.030
增感色素肌	2 . 4 × / 0 <sup>- 4</sup>	E X - 8	0.023
E X - 3	0.010	H B S - /	0.100
E X - 4	0.080	H B 8 - 3	0.010
E X - 2	0.097	ゼラチン	0 . 3 3
нвз-/	0.22	第8個(第2線感乳剂層)	
H B S - 2	0.10	乳剤じ	假 0 . 4 5
ゼラチン	1.39	增感色集 V	2./x/0 <sup>-8</sup>
第6層(中間層)		增感色紫 Vi	7.0×/0 <sup>-5</sup>

增惠色素VI	2 . 6 × / 0 <sup>- 4</sup>	黄色コロイド鉄	鑆	0	. 0	, ,	
E X - 6	0.094	E X - 3		0	. 4	, ,	
E X - 8	0.0/8	H B 8 - /		0	. 6	) 3	
E X - 7	0.026	ゼラチン		0	. 1	, ,	
H B S - /	0.160	第11篇(第1青磁乳剂器)					
H B 8 - 3	0.008	乳剤A	儠	0	. 6	) <b>E</b>	٠
ゼラチン	0.43	乳削出	假	0	. (	7	,
第9胎(銅3緑松乳剤層	)	乳刺片	鳀	0	. 4	7	,
乳劑上	銀 / . 2	增感色素量	3.5	x.	, (	, -	- 4
坍感色素 ¥	3 . 3 × / 0 - 5	E X - 9		0	. :	7 2	į.
增感色素 VI	8 . 0 × / 0 - 5	E X - 8		0	. 4	7 4	. 2
增胀色紫肾	3 . 0 × / 0 <sup>- 4</sup>	H R 8 - 1		0		2 8	!
E X - / 3	0.013	ゼラチン		0	. :	7 4	1
E X - / #	0.015	第 / 2 層 ( 第 2 肯感乳剂層 )					
E X - / /	0.100	乳剤は	鉄	0	. (	¥ s	t
E X - /	0.025	增松色紫檀	2./	/ ×	/ (	, -	4
H B 8 - /	0.25	E X - 9		0	. 4	, 3	#
H B 8 - 2	0.10	E X - / 0		0	. (	0 0	7
セラチン	/ , 3 /	H B 8 - /		0	. (	o s	,
第10層(イエローフイ	ルター権)	ゼラテン		0	. (	6 6	<b>k</b> .

#### 第13届(第3青感乳剤准)

乳劑H	会	0	•	7	7	
増感色業Ⅵ	2.2	×	1	0	-	4
E X - / 3		0	•	2	0	
н в в – 7		0	•	0	7	
ゼラテン		0	•	6	7	
第14層(第1保護層)						
乳剂【	鈱	0	-	\$		
U - #		0	•	1	1	
U - s		0	•	1	7	
H R 8 - \		0	•	0	3	
ゼラチン		0		8	\$	
第1ま胎(第3保職権)						
ポリメチルアクリレート粒子	۴	0	•	\$	#	
(直径約1.5μm)						
8 - /		0	•	2	0	
¥547		1		0	, 2	

各層化は上配の収分の他に、セラテン使化剤 lt - / 七外面活性剤を森加した。

	平均 A g I 含 率(多)	平均粒後 (#m)	粒径に係る 変動係数(%)	価径/ 単み比	後 童 比 (Agl含率多)
乳削人	4./	0.45	27	,	コアノシエルニ!/3(13/1)、二寅構造粒子
, B	8.9	0.70	14	,	コアノシエル=3/7(23/2)、二直構造粒子
# C	10	0.75	30		コアノシエル=1/2(24/3)、二重精造粒子
• В	16	1.05	3 3	. 2	コアノシエルロ!ノス(#0/0)、二重構造粒子
• E	10	1.05	3 3	3	コアノシエル=1/2(24/3)、二重構造粒子
# F	#./	0.25	28	,	コアノシエル=1/3(13/1)、二直構造粒子
, G	/3.6	0.75	2.5	2	コアノシエル=1ノ3(40ノ0)、二氟保造粒子
• H	/#	1.30		3	コア/シエルニまり/68 (34/3)、二重構造粒子
• 1	,	0.07	/ 5	,	均一粒子

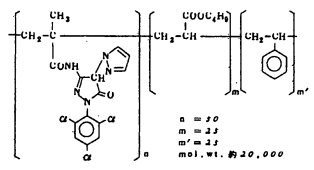
$$\begin{array}{c|c} C_2H_5 \\ \downarrow \\ C_5H_{11}(t) \end{array} \longrightarrow \begin{array}{c|c} CONH & N=N- \\ & & \\$$

OH CONH(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>OC<sub>12</sub>H<sub>23</sub>

E X - 3

K Y - •

E X - 4



COOC 1 2 H 2 5(n)

EX-//

E X - / #

-cochconh-

$$\begin{array}{c} \text{NH} \\ \text{NH} \\ \text{CH-CH}_2 - \text{NH} \text{SU}_2 \\ \text{CH}_3 \\ \text{CH}_3 \\ \text{CH-O-COCHCONH-} \\ \text{COCC}_{12} \text{H}_{25} \\ \text{COCC}_{12} \text{H}_{25} \\ \text{OH} \\ \text{OH} \\ \end{array}$$

U - /

$$\alpha \longrightarrow N \longrightarrow C_4 H_9(t)$$

$$(t) C_4 H_9$$

U - 2

U - 3

#### 增感色素[

#### 增感色集』

#### 增感色素训

U - #

$$\begin{array}{c|c}
 & CH_3 \\
 & CH_2 \stackrel{C}{\cup} \\
 & CU_2 \stackrel{$$

. . . .

U – s

HBS-ノ トリクレジルホスフエート

H B S - 3

$$\begin{array}{c} C_2H_5 \\ \downarrow \\ OCHCONH - \\ OC_2H \end{array}$$

#### **地感色架 Ⅴ**

#### 啦感色录 Ⅵ

#### 增級色朱 Ⅵ

#### 增感色素 Vi

8 - /

$$O = \left\langle \begin{matrix} H & H \\ V & V \end{matrix} \right\rangle = O$$

$$CH^{3}$$

H - /

$$CH_2 = CH - 8U_2 - CH_2 - CONH - CH_2$$
  
 $CH_2 = CH - 8U_2 - CH_2 - CONH - CH_2$ 

との時作成した試料201~210の支持体及 び支持体の下盤り層を除く金盤布層の乾燥膜厚は 16.54~18.44であつた。

作成した試料(201~210)は、33mm 巾に裁断・加工し赤色光のウェッジ算光を与えた。

次に、下記に示す処理処方でシネ式自動現像機 を用いて処理を行つた。但し、性能を評価する試 料は発色現像液の累積補充量が母散タンク容量の 3倍量になるまで像像當光を与えた試料を処理し てから、処理を実施した。

#### 処理工程

3	L档	処理時間	処理溫度	補充量*	<b>タンク</b> 容 量
発色	色現像	3分/5秒	37.8℃	23 al	100
亷	a	# 0 by	38.0℃	s at	5 E
足	着	1分30秒	38.0℃	30 ml	108
水.	洗(i)	30 pp	38.0℃	-	<i>s</i> 8
ж	<b>洗(2)</b>	30 kg	38.0℃	30 ml	5 £
安	足	3 0 kg	38.0℃	20 ml	5 £
轮	燥	/分	\$ \$ °C		

\* 補充量は3 5 mm巾/ m当たりの量

水洗は(2)から(1)への向流方式である。 以下に処理板の組成を示す。

#### (母級現像級)

散塩

•	母 核(%)	補充核(タ)
ジエチレントリアミン	1.0	1.1
五詐傲		
/ -ヒドロキシエチリ	3.0	3.2
デンーノ,ノージホ		
ヌホン酸		
亜硫酸ナトリウム	4.0	4.9
炭酸カリウム	30.0	30.0
異化カリウム	1.4	-
ヨウ化カリウム	/ , 5 mg	-
ヒドロキシルアミン佩		
観塩	2 . #	3.6
2-メチル-4-(N	4.5	6.4
-エチルーN - ( #		
ーヒドロキシエチル)		
アミノリアニリン俄		

水を加えて ρН

( 禁白板 )

母 教(9) 1 、3 ープロピレンジ アミン四酢酸第二鉄

1 , 3 - フロビレンジ

アミン四酢酸

アンモニウムー水塩

84.0 . /20.0 美化アンモニウム 硝酸アンモニウム 酢酸(タ8多) 水を加えて 1.01 ρ H ( アンモニアホ

(278)で胸整〕

(定着液)

母散、摘光散共通(9)

エチレンジアミン四酢酸二

アンモニウム塩

亜硫酸アンモニウム

チオ慌観アンモニウム水格 3 4 0 , 0 ml. 板(7009/8) 1.08 水を加えて 7.0 ρН

#### (水洗水) 母族、補充叛共逸

水道水を日型強酸性カチオン交換倒脂(ローム アンドハース社製アンパーライトIH-/20 B)と、OH型強塩器性アニオン交換樹脂(何 アンパーライト I RA - 400)を充填した混 床式カラムに通水してカルシウム及びマグネシ ウムイオン農産を3四/I以下に処理し、続い て二塩化イソシアヌール酸ナトリウム20四/ まと微敏ナトリウムノナの叫/まを弥加した。 との板のpHは6.5-7.5の範囲にあつた。 (単位9) (安定液) 母散、補充液共通 / . 2 ml ホルマリン(37%) 界面活性剤 (C10H21-0(CH2CH2C)+10H) エチレングリコール 1.08

第1長の結果より、本発明の化合物を用いた場 台は、多層感光材料においても、高い発色性が待 られる事がわかる。

#### (条明の効果)

水を加えて

以上の韶巣から明らかなように、本発明の化合 物を用いた場合は、好ましい色相を有し、かつカ ツブリング反応性が高く、発色機関の高い感光材 料が得られる。

特許出願人 富士写真フィルム株式会社

ρН

5,0-7.0

現像処理によつて発色した試料(20/~2/ / )を富士式機関計を用いて、赤色機関を測定し た。第2表には飲料20/化かいて表版/・0を 与えた脳光量における各試料の機能を示した。

第二类

試料掛号	カブラー	養資制定值
201	A(比較例)	1.00
202	в( ")	1.00
203	C( • )	0.97
204	2(本発明)	. 1.51
203	3( # )	1.32
206	6 ( , )	1.36
207	9 ( # )	1.59
208	/8( # )	1.54
209	22( # )	1.49
2/0	24( # )	1.51

## 手 続 補 正 書

平成 2年 2 月2/日

特許庁長官 殿

平成1年特顧第339807号 1. 事件の表示

ハロゲン化銀カラー写真感光材料 2. 発明の名称

3. 補正をする者

事件との関係

特許出願人

神奈川県南足柄市中招210番地 名 称(520) 富士写真フィルム株式会社 አ 代患者

連絡先 〒106 東京都港区西麻布2丁目26番30号 富士写真7/84株式会社 東京本社 電話 (406)2537

4. 補正命令の日付 自発

#### 平成 年 月 日(先送日)

- 5. 補正の対象 明細書
- 6. 補正の内容

明細書の浄書(内容に変更なし)を提出致しま

す。

# 手続補正書

平成 2 年 / 清

特許庁長官 殿

1. 事件の表示 平成1年特職第339807号

2. 発明の名称 ハロゲン化銀カラー写真感光材料

3. 補正をする者

事件との関係

特許出願人

住 所 神奈川県南足柄市中沼210番地名 称(520) 富士写真フィルム株式会社 代表者 大 西 實

連絡先 〒106 東京都港区西麻布2丁目26番30号 富士写真7484株式会社 東京本社 電話 (406)2537



4. 補正の対象 明細書の「発明の詳細な説明」

|の詳細な説明」 を削除する。

の個

5. 補正の内容

明細書の「発明の詳細な説明」の項の記載を下 記の通り補正する。

1) 第39頁下から5行目の 「0.3モル使用し、好ましくは0.0 1ないし0.」を 「2モル使用し、好ましくは0.01な いし1モル」

と補正する。

2) 第39頁下から4行目の 「2モル」

を削除する。

3) 第81頁13行目の 「ゼラチン」の後に 「0.34」

を挿入する。

4) 第100頁3行目の「~18.4µ」

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.